(19) 日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.7

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-256507 (P2000-256507A)

テーマコード(参考)

(43)公開日 平成12年9月19日(2000.9.19)

COSL	9/00		C08L	9/00			4 J O O 2
C08F	2/06		C08F	2/06			4J011
	2/44			2/44		c ·	4J015
	4/52			4/52			4 J 1 O O
	36/06		3	6/06			
			審查請求	未請求	請求項の数4	OL	(全 10 頁)
(21)出願番号		特顧平11-57424	(71)出願人	0000002	206 全株式会社		
(22)出願日		平成11年3月4日(1999.3.4)		山口県等	宇部市西本町 1	丁目12	番32号
			(72)発明者	井上 第	剪司		
				千葉県市	市原市五井南海	岸8番	の1 宇部興

FΙ

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリブタジエンゴム及びその製造方法。

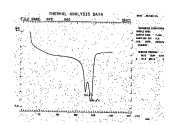
鐵別紀号

(57) 【要約】

る。

【課題】 ヘキサン可溶部が t-cp>4MLなるを有するポリプタジンゴム複合体、及びその製造方法を提供サス

「解決手段」 (A) 特定の1,2-ボリブタジエン成分10~25 重量%、及び、(B) 特定のハイシスポリブタジエン成分90~75 重量%からなるポリブタジエンゴム、並びに、(a) 周期律表3 弦金属の化合物、(b) アルキルアルミニウムハイドライド、(c) ブタジエン、及び (d) アルキルアルミニウムハイドライド、(c) ブタジエン、及び (d) アルキルアルミニウムクロライドを熟成して得られる触媒を用いて、ブタジエンを重合させ、得られた重合触媒の存在下で、シンジオタクチックすー1、2-重合触媒の存在下で、更ビアタジオンクを重合し、2000年では、1000円



産株式会社千葉石油化学工場内

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興 産株式会社千葉石油化学工場内

(72)発明者 中島 哲司

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 還元粘度0. 5~4の1, 2-ボ リブタジエンを主成分とする沸騰n - ヘキサン不溶分・ ・10~25重量%、及び、(B) トルエン溶液粘度 (t-cp) と100℃におけるムーニー粘度(ML) とが、t-cp>4MLなる関係を満足するハイシスポ リブタジエンを主成分とする沸騰n - ヘキサン可溶分・ ・90~75重量%からなるポリプタジエンゴム。

【請求項2】 当該(A)成分が、更に差勤熱量計(D SC)の吸熱曲線が170~210℃の範囲にダブルビ 10 一クを有していることを特徴とする請求項1に配載のポ リブタジエンゴム。

【請求項3】 (a) 周期律表3族金属の化合物、

- (b) アルキルアルミニウムハイドライド化合物、
- (c) ブタジエン、及び(d) アルキルアルミニウムク ロライドを熟成して得られる触媒を用いて、ブタジエン を重合させ、得られた重合裕被の存在下で、シンジオタ クチックー1, 2-重合触媒の存在下、更にブタジエン を重合することを特徴とする間求項1~2に配載のポリ ブタジエンゴムの製造方法。

【請求項4】 当該重合を非芳香族系溶媒で行うことを 特徴とする請求項3に記載のポリブタジエンゴムの製造 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は、特定のn-ヘキサン不溶分と特定のn-ヘキサン可溶分からなるポリブタ ジエンゴム、周期律表3族全属の化合物からなる蛋白触 能を用いたポリブタジエンゴム、及び当該重合を非芳香 族系溶媒下で行う製造方法に関するものである。

[0002]

【役米の技術】ポリブタジエンは、重合触媒によって種々のミクロ構造を有するポリマーが得られることが知られている。コパルト化合物、あるいはニッケル化合物と有機アルミニウム化合物を用いたポリブタジエンは、一般にそのミクロ構造の特徴から(シス分9 5 8以上)ハイシスBRと呼ばれ、その特徴を生かし、主としてタイヤ用の材料として工業的に生産され、使用されている。また、これものハイシスBRと呼ばれ、また、これものハイシスBRの一等機を生かし、より高機能な特徴を持ったBRとして、ハイシスBR中に1-2シンジオタクチックポリブタジエン(以下SPBと略)を分散させた複合体ゴム(VCR)が知られている。

【0003】特公昭49-17666号公報には、コバルト触媒を用いたSPB含有のハインスBR複合体の製造法が開示されている。また、特公昭63-1324号公報には、ニッケル触媒を用いたSPB含有のハイシスBR複合体の製造法が開示されている。

【0004】また、特公平2-62123号、特公平4 -48815号公報などにも、同様なBR組成物及びそ 50

の製造方法が開示されている。

[0005]また、特開平3-45609号公報には、複合体のハイシスBRが、t-cp>3ML-30なる特性を有するブタジエンゴムであり、反発弾性が改良されることが開示されている。しかし、具体的に配載されているのは、t-cp/3MLが、 2^{-3} 程度のものである。また、ハイシスBRの重合触媒として、ランタン系列括土類元素系の触媒(例、トリエチルアルミニウム

・有機酸ネオジウム・ルイス酸系等)との記載があるが、具体的な触媒は記載されていない。

【0007】高シスポリプタジエンの分岐度の指標としてトルエン溶液粘度(t-cp)とムーニー粘度(M

- 20 L) の比(t-cp/ML)がある。t-cpは濃厚格 被中での分子の絡み合いの程度を示すのであって、同程 度の分子最分布の高シスポリプタジエンにあっては、分 子量が同一であれば(すなわち、MLが同一であれば) 分岐度の指標となるものである(t-cpが大きい程、 分岐度はからい)。また、t-cp/MLはMLの現な る高シスポリプタジエンの分岐度を比較する場合に指標 として用いられる(t-cp/MLが大きい程、分岐度 は小きい)
- [0008] 複合体がタイヤの各種部材やその他の用途 30 においては、従来のものでは得られない特性が求めらる ことがあり、より高い t - c p、あるいは、より高い t - c p / M L が求められることがある。

「0009]また、上記の複合体のペキサン不溶部は2 00℃付近に差動熱量計(DSC)の吸熱ピークを有していることが記載されている。

[0010]また、上記の複合体を製造する重合反応と して、脂肪族炭化水素溶媒などの非芳香族溶媒を用いる ことが望まれている。

【0011】高シスー1,4構造のポリプタジエンを得る方法として、上記の触媒系に加えて、周期律表3族の

金属化合物を用いた重合触媒が知られている。
(0012) 例えば、周期雑表3族の金属化合物を用いた重合触媒としては、特公昭47-14729号公報には、①セリウムオクタノエート等の周期律表3族金属の化合物と②ジイソブチルアルミニウムハイドライドキトアルミニウムハイドライドキトアルキルアルミニウムハイドライドやトリアルキルアルミニウムハライドからなる触媒系が示されており、特に触媒をブタジエンの存在下で熟成することによ

50 り触媒活性が増加することが示されている。

[0013]また、特公昭63-64444号公報には 希土類元素のカルボキシレート、有機アルミニウム及び ルイス酸からな合触媒系、特心平4-2601号公報に は希土類元素のカルボキシレート、有機アルミニウム及 び有機ハロゲン誘導体からなる触媒系、特開平7-26 8013号公報には希土類の塩、周期律表第1~III族 の金属化合物及び3種のホウ業の有機金属誘導体からな る触媒系、特公平3-22887号公報にはネオジウム 化合物、有機アルミニウム化合物及び水からなる触媒系 が開示されている。

[0014]

【発明が解決しようとする課題】 新規な特性、すなわち、ヘキサン可容部が t ー c p > 4 M L なるを有するポリプタジンゴム複合体、その製造方法、すなわち、関係周期律表 3 族金原化合物系の重合触媒を用いて高シスポリプタジエンを高活性で製造し、引き続いて、1,2ーポリプタジンを製造することを特徴とするシスー1,2一ポリプタジエン複合体を製造する方法、及び当該重合を非芳香族溶媒下で行う方法を提供する。

[0 0 1 5]

【課題を解決するための手段】本発明は、 (A) 還元粘度0.5~4の1,2~ポリプタジエンを主成分とする沸騰 $n-\Lambda$ キサン不溶分・・・10~25重量%、及び、 (B) トルエン溶液粘度 (t-cp) と100℃におけるムーニー粘度 (ML) とが、t-cp>4 ML なる関係を満足するNイシスポリプタジエンを主成分とする沸騰 $n-\Lambda$ キサン可溶分・・・90~75重量%からなるポリプタジエンごはに関する。

[0016] また、本発明は、更に差動熱量計(DSC)の吸熱曲線が170~210℃の範囲にダブルビー 80 クを有していることを上記のポリブタジエンゴムに関する。

(0017]また、本発明は、(a)周期律表3族金属の化合物、(b)アルキルハイドロアルミニウム化合物、(c)ブタジエン、及び(d)アルキルアルミニウムクロライドを熟成して得られる触線を用いて、ブタジェンを重合させ、得られた重合溶液の存在下で、シンジオタクチック-1、2一重合触媒の存在下更にブタジエンを重合することを特徴とするポリブタジエンの製造方法に関する。

【0018】また、本発明は、重合を非芳香族系溶媒で行うことを特徴とする上記のポリブタジエンゴムの製造方法に関する。

【0019】本発明のポリプタジエンゴムは、沸騰nーヘキサン不溶分と沸騰nーヘキサン可溶分からなっている。

[0020] 沸騰n-ヘキサン不溶分は、シンジオタク チック-1,2-ボリブタジエン、及び/又はシンジオ タクチック-1,2-ボリブタジエンを主要構造とする ボリブタジエンを主めたきる。一方、沸騰 50 n-ヘキサンに可溶な成分は、高シス-1, 4-ポリブタジエンを主成分とするものである。

【0021】沸騰nーへキサン不溶分の割合は、10~25 重量%であることが必要である。沸騰nーへキサン不溶分の割合が10重量%より少ないと、ポリプタジエンゴムの硬度、弾性率、及び成壊強度が低下するという問題が生じる。一方、25重量%より多い場合はポリブタジエンゴムの配合物MLが高くりすぎ、加工性に難が生じる。ここで「配合物」とは、ポリプタジエンゴム10 或いはこのポリプタジエンゴムに他のジエン系ゴムを配

【0022】沸騰nーペキサン不溶分は、テトラリン中で130℃で測定した粘度の値から計算した週元粘度の値から、5~4の範囲にあることが必要である。週元粘度が0.5よりも小さいと、沸騰nーペキサン不溶分が沸騰nーペキサン可溶分中に繊維状に分散しないので、得られるポリプシエンゴムの煙を弾性、耐屈曲性が低下するという問題が起こる。一方、週元粘度が4を超20 えると、沸騰nーペキサン不溶分は沸騰nーペキサン可溶分中で凝集塊を形成するようになり、分散不良を起こし易くなるので、ポリブタジエンゴムの加工性や耐火性が低下するという問題が4にる。

【0023】 汚職カーへキサン可容分は、重量平均分子量が、好ましくは30万~100万の範囲である。又、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比例 W/Mnは2~5であることが好ましい。重量平均分子量が上配範囲より小さい場合は、得られるポリブタジエンゴムの耐人性が悪化するという問題が生じる。一方、重量平均分子量が上記範囲より大きい場合は、配合物の

ムーニー粘度が高くなり過ぎ、加工が困難になるという

問題が起こる。又、配合ゴムの流動性も悪化する。
[0024]更に、沸騰ローヘキサン可溶分は、それ自体のトルエン溶液粘度(t-cp)とムーニー粘度(ML)とが、t-cp>4MLなる関係を満たしていることが必要である。トルエン溶液体度は、濃厚溶液中での沸騰ローヘキサン可溶分の分子の絡みあいの程度を示すのであって、同程度の分子量があのゴムにあっては、分子量が同一であれば(即ちムーニー粘度が同一であれば)ポリマー質の分核の度合いの尺度となるものである。即ち同一ムーニー粘度の場合、トルエン溶液粘度が

る。即ち両一ムーーー相接の場合、トルエン榕被相接か いことは分岐度の大きなことを示し、トルエン榕被 粘度が大きいことは分岐度の小さなことを示すのであ る。上記の関係を満たすと、高硬度、高モジュラス、引

る。上記の関係を明たすと、同様など、同じフェノス、5 契抵抗性、耐摩耗性などの特性のパランスが向上する。 (0025]また、上記のヘキサン不溶(A)成分は、 好ましくは、更に170~210℃の範囲にDSCの吸 熱曲線がダブルビークを有している。一般に、自動車や

イヤなどの加硫は、175℃付近で行ない、ヘキサン不 溶(A)成分が従来の200℃付近の融点とともに、1 75℃付近に別の吸熱ピークを有していることにより、 他のゴムとの共加硫が起こりやすく、タイヤ強度の低下 が少ない効果がある。

【0026】以下、本発明のポリブタジエンゴムの製造 法について説明する。製造法には、例えば二段重合法が ある。

[0027] 二段重合法とは、1、3-ブタジエンを最 初にシス-1、4-重合して高シス-1、4-ポリプタ ジエンとし、次いで重合系にシンジオタクチック-1, 2 重合触媒を投入して残余の1、3 ープタジエンを1、 2重合させるというものである。1,4-重合触媒とし ては、(a) 周期律表3族金属の化合物、(b) アルキ ルアルミニウムハイドライド化合物、(c) ブタジエ ン、及び(d) アルキルアルミニウムクロライドを熟成 して得られる触媒が好ましい。

【0028】上記の触媒系の(a)成分である周期律表 3族金属の化合物を構成する金属は、周期律表3族に属 する原子であり、ランタン系列元素、アクチニウム系列 元素などが挙げれる。好ましくは、希土類元素が挙げら れる。具体的には、ネオジウム、プラセオジウム、セリ 20 キシル)、リン酸ビス (1-メチルヘプチル)、2-エ ウム、ランタン、ガドリニウム又はこれらの混合物であ る。特に、好ましくは、ネオジウムが挙げられる。

【0029】周期律表3族金属の化合物としては、周期 律表3族金属のカルボン酸塩、アルコキサイド、β-ジ ケトン錯体、リン酸塩また亜リン酸塩などであり、中で もカルボン酸塩、リン酸塩が好ましく、特にカルボン酸 塩が好ましい。

【0030】周期律表3族金属のカルボン酸塩は、一般 式 (RCO2) 3 M (式中、Mは周期律表3族金属であ り、Rは炭素数1~20の炭化水素基である。) で表さ 80 れる化合物である。

【0031】Rは、飽和又は不飽和のアルキル基であ り、かつ直鎖状、分岐状又は環状であり、カルボキシル 基C〇2 は1級、2級又は3級の炭素原子に結合してい る。具体的には、オクタン酸、2-エチルーヘキサン 酸、オレイン酸、ステアリン酸、安息香酸、ナフテン酸 及びパーサチック酸(シェル化学の商品名であって、カ ルボキシル基が 3級炭素原子に結合しているカルボン 酸である) などの塩が挙げられる。中でも、2-エチル へキサン酸及びパーサチック酸が好ましい。

[0032] 周期律表3族金属のアルコキサイドは、一 般式 (RO) 3 M (式中、MおよびRは前記と同じであ る。) で表される化合物である。ROで表されるアルコ キシ基の例として、2-エチル-ヘキシルアルコキシ、 オレイルアルコキシ、ステアリルアルコキシ、フェノキ シ及びベンジルアルコキシ基が挙げられる。なかでも、 2-エチル-ヘキシルアルコキシ及びベンジルアルコキ シ基が好ましい。

【0033】周期律表3族金属のβージケトン錯体とし ては、周期律表3族金属のアセチルアセトン、ベンゾイ 50

ルアセトン、プロピオニトリルアセトン、バレリルアセ トン及びエチルアセチルアセトン錯体などが挙げられ る。なかでもアセチルアセトン及びエチルアセチルアセ トン錯体が好ましい。 【0034】周期律表3族金属のリン酸塩又は亜リン酸

塩としては、周期律表3族金属のリン酸ビス(2-エチ ルヘキシル)、リン酸ビス(1-メチルヘプチル)、リ ン酸ビス (p-/ニルフェニル)、リン酸ビス (ポリエ チレングリコールーp- ノニルフェニル)、リン酸 (1-メチルヘプチル) (2-エチルヘキシル)、リン 酸 (2-エチルヘキシル) (p-ノニルフェニル)、2 - エチルヘキシルホスホン酸モノ-2- エチルヘキシ ル、2-エチルヘキシルホスホン酸モノ-2- ノニル フェニル、ビス (2-エチルヘキシル) ホスフィン酸、 ビス (1-メチルヘプチル) ホスフィン酸、ビス (p-ノニルフェニル) ホスフィン酸、 (1-メチルヘプチ ル) (2-エチルヘキシル) ホスフィン酸、(2-エチ ルヘキシル) (p-ノニルフェニル) ホスフィン酸など の塩が挙げられる。中でも、リン酸ビス(2-エチルへ チルヘキシルホスホン酸モノー2-エチルヘキシル、ビ

LUL 【0035】以上の例示した中でも、特に好ましいのは ネオジウムのリン酸塩又はネオジウムのカルボン酸塩で あり、さらにネオジウムの2-エチル-ヘキサン塩及び ネオジウムのバーサチック酸塩などのカルボン酸塩が最 も好ましい。

ス (2-エチルヘキシル) ホスフィン酸などの塩が好ま

[0036] また、上記触媒系の(b) アルキルアルミ ニウムハイドライド化合物としては、ジエチルアルミニ ウムハイドライド、ジプロピルアルミニウムハイドライ ド、ジーn-ブチルエチルアルミニウムハイドライド、 ジイソプチルアルミニウムハイドライド、ジフェニルア ルミニウムハイドライドなどが挙げられる。

【0037】また、上記触媒系の(d)アルキルアルミ ニウムクロライドとしては、ジアルキルアルミニウムク ロライド、ジアルキルアルミニウムブロマイドなどのジ アルキルアルミニウムハライド、アルキルアルミニウム セスキクロライド、アルキルアルミニウムセスキプロマ 40 イドなどのアルキルアルミニウムセスキハライド、アル キルアルミニウムジクロライド、アルキルアルミニウム ジブロマイド等のアルキルアルミニウムジハライド等が 挙げられる。具体的化合物としては、ジエチルアルミニ ウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムモノブロマ イド、ジプチルアルミニウムモノクロライド、エチルア ルミニウムセスキクロライド、エチルアルミニウムジク ロライド、ジシクロヘキシルアルミニウムモノクロライ ド、ジフェニルアルミニウムモノクロライド等が挙げら

【0038】上記の触媒の各成分は、割合としては、以

れる。

下のものが好ましい。

(b): (a) = 1:1~100:1 (モル比)

- (c): (a) = 0、5:1~200:1 (モル比)
- (d): (a) = 1:1~10:1 (モル比)

【0039】また、上記の触媒系は熟成して用いること が好ましい。熟成時間は1分~150分が好ましい。熟 成温度は-10℃~30℃が好ましい。

【0040】重合溶媒としては、ペンタン、ヘキサン、 ヘプタン、シクロヘキサンなどの脂肪族炭化水素、環状 脂肪族炭化水素などの非芳香族系溶媒が好ましい。

【0041】シンジオタクチック-1,2-重合触媒に は、公知のものを使用することができる。例えば、可溶 性コバルトー有機アルミニウム化合物-二硫化炭素系触 媒(特公昭47-19892号)や、この触媒系に更に アクリロニトリルを加えたもの(特公昭47-1989 3号)を挙げることができる。

【0042】その中でも、(e) 二硫化炭素、(f) 有 機アルミニウム化合物、及び(g)コバルト化合物から 得られる触媒が好ましい。

(f) 有機アルミニウム化合物としては、トリアルキル 20 アルミニウムやジアルキルアルミニウムクロライド、ジ アルキルアルミニウムプロマイド、アルキルアルミニウ ムセスキクロライド、アルキルアルミニウムセスキプロ マイド等である。その中でも、トリアルキルアルミニウ ムが好ましく、具体例として、トリメチルアルミニウ ム、トリエチルアルミニウム、トリプロピルアルミニウ ム、トリプチルアルミニウム、トリオクチルアルミニウ ムなどが挙げられる。

【0043】(g) コバルト化合物としては、塩化コバ ルト、臭化コバルト、硝酸コバルト、オクチル酸コバル 30 ト、ナフテン酸コバルト、酢酸コバルト、マロン酸コバ ルト等のコパルト塩や、コパルトのピスアセチルアセト ネートやトリスアセチルアセトネート、アセト酢酸エチ ルエステルコバルト、ハロゲン化コバルトのトリアリー ルフォスフィン錯体やトリアルキルフォスフィン錯体、 もしくはピリジン錯体やピコリン錯体等の有機塩基錯 体、もしくはエチルアルコール錯体等が挙げられる。

【0044】また、上記の触媒に加えて、アルコール、 アルデヒド、ケトン、エステル、ニトリル、スルホキシ ド、アミド、燐酸エステル等を添加して、融点の低いシ 40 ンジオタクチック-1,2-ポリブタジエンを得ること ができる。

【0045】重合溶媒としては、ペンタン、ヘキサン、 ヘプタン、シクロヘキサンなどの脂肪族炭化水素、環状 脂肪族炭化水素などの非芳香族系溶媒が好ましい。重合 溶媒等も公知の方法に従って適宜設定できる。

【0046】本発明のポリブタジエンゴムは、このほか ブレンド法によっても製造できる。ブレンド法とは、予 め高シス1、4-ポリブタジエンとシンジオタクチック 1. 2-ポリプタジエンを別々に重合しておき、各々の 50 重合溶液をブレンドするというものである。このほか、 高シス1.4ーポリプタジエンの重合溶液に固体状のシ ンジオタクチック1,2-ポリブタジエンをブレンドす る等の方法も可能である。

【0047】本発明のポリブタジエンゴムは、高シスポ リブタジエンゴムや低シスポリブタジエンゴムやスチレ ンーブタジエンゴム、イソプレンゴム、ブチルゴム、及 び天然ゴムからなる群から選ばれた少なくとも1種類の ゴムを配合した組成物としてタイヤのベーストレッドや

10 サイドウォール、或いはビードフィラーに好ましく用い 得る。但しこの組成物は本発明のポリプタジエンゴムを 20 重量%以上含有することが望ましい。

[0 0 4 8]

【実施例】以下の実施例および比較例において、ブタジ エンゴムについて以下の各項目の測定は、次のようにし て行った。

【0049】n-ヘキサン不溶分の還元粘度:ポリプタ ジエンゴム25gを沸騰n-ヘキサン1000ml中で還 流し、沸騰n-ヘキサン不溶分と可溶分とに分離した。

得られた沸騰 n ーヘキサン不溶分0.2gをテトラリン 100mlに溶解し、130℃の温度にてウベローデ粘度 計にて測定した。DSCによる吸熱曲線は、を用いて測 定した。

【0050】n-ヘキサン可溶分の重量平均分子量の測 定:ポリプタジエンゴム25gを沸騰n-ヘキサン10 00ml中で還流し、沸騰nーヘキサン不溶分を濾別し、 n-ヘキサン溶液を回収した。得られたn-ヘキサン溶 液からn-ヘキサンを除去し、n-ヘキサン可溶分を回 収した。回収されたn-ヘキサン可溶分をテトラヒドロ フランに溶解し、GPCを用い、ポリスチレン換算分子 量からMwを算出した。測定条件は以下の通り。 装

置: HLC-802A型(東洋曹達株式会社製) カラ ム: GMH6000、2本並列 溶離液: テトラヒドロ フラン 溶離液流量: 1. 0 ml/分 測定温度:カラム槽 ・・・40℃ 検出器・・・・40℃ サンブル濃度:

 0.025g/100ml サンプル注入量:0.5ml 【0051】n-ヘキサン可溶分のミクロ構造:上記の 方法で得られた沸騰n-ヘキサン可溶分について、赤外 線吸収スペクトル法(モレロ法)によってシス-1,4 構造の割合を定量した。

【0052】n-ヘキサン可溶分のトルエン溶液粘度 (T-cp):上記の方法で得られた沸騰n-ヘキサン 可溶分を5重量%になるようにトルエンに溶解して、キ ャノンフェンスケ粘度計を25℃で測定した。

【0053】n-ヘキサン可溶分及び配合物のムーニー 料度 JIS-K-6300に規定されている測定方法 に従って測定した。

【0054】(実施例1)

(触媒の熟成) ジイソブチルアルミニウムハイドライド 3. 13mmol (n-ヘキサン溶液2ml)、プタジ

エン3.57mmol (シクロヘキサン溶液) 及びNd V_3 (ネオジムバーサテート)0.13mmol (シクロヘキサン溶液)を混合し、20℃で10分間熱成した。さらに、ジエチルアルミニウムクロライド0.36mmol (n-ヘキサン溶液)を添加し、20分間熱成した。

(ハイシス重合) 内部を窒素ガスで置換した容量 2 リットルのオートクレープに、1,3-ブタジエン28.8 wt %及びシクロヘキサン71.2 wt %からなるをF B溶液を仕込こんだ。上配の触線熱成液全量を添加し、60℃で60分間重合した。

(VCR製造)上配のシス重合溶液に、二硫化炭素15 mg/L、トリエチルアルミニウム0. 4mg/L、及 びコパルトオクトエート30mg/Lを加えて、60 で、30分間機件を行い、残余の1、3 ープタジエンを シンジオタクチック1、2重合した。重合反応を停止し た後、重合溶液を常法に従って処理し、ポリプタジエン ゴムを回収した。得られたポリプタジエンゴムは、収量 が115gであり、ムーニー粘度が52 (MLl+4、1 00℃)であった

[0055] 沸騰nーヘキサン不裕分の含有率が12重 量%、沸騰nーヘキサン可溶分の含有率は88重量%で あった。沸騰nーヘキサン不溶分は還元粉度が1.2で あり、DSCによる吸熱曲線に176℃と191.6℃ のダブルビークを有していた(図1参照)。沸騰nーヘ キサン可溶分はムーニー粘度が35(MLl+4、100 で)、トルエン溶液粘度が80、重量平均分子量が40 万であり、シスー1、4構造の割合は98%であった。 [0056](比較例1~2)(美施例1~3)(触媒 郊成時間の影響)

第一段のハイシス重合を、表1に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果*

* を表 1 及び表 2 に示した。

[0057] (実施例5~8) (触媒熟成時間の影響) 第一般のハイシス重合を、表3に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果 を表3及び表4に示した。

10

[0058] (実施例9~10) (ハイシス重合時間の 影響)第一段のハイシス重合を、表5に示した条件で行った以外は、実施例を同様に

行った。ハイシス重合部分の結果を表5及び表6に示した。

[0059] (実施例11~13) (ハイシス重合温度の影響)

第一段のハイシス重合を、表7に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果 を表7及び表8に示した。

- [0060] (実施例14~17) (ハイシス重合の(b)/(a)のモル比の影響)
- 第一段のハイシス重合を、表9に示した条件で行った以 外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結果 20 を表9及び表10に示した。
 - [0061] (実施例18~20) (ハイシス重合の (d) / (a) のモル比の影響)
 - 第一段のハイシス重合を、表11に示した条件で行った 以外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結 果を表11及び表12に示した。
 - [0062] (実施例21~23) (ハイシス重合の
 - (a) 成分の種類の影響)
- 第一段のハイシス重合を、表13に示した条件で行った 以外は、実施例を同様に行った。ハイシス重合部分の結 30 果を表13及び表14に示した。
 - [0063]

【表1】

Aging Time	Activity	Conversion	Micro Structure		
mln	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	viny(%)
0	100	8.9	95.4	2.9	1.7
5	150	13.3	96.3	2.1	1.6
30	792	70.4	97.4	2.0	0.6
60	783	69.6	97.8	1.3	0.9
120	783	69.6	98.2	1.1	0.7
	min 0 5 30 60	min (g-PB/mmol-Nd.h) 0 100 5 150 30 792 60 783	min (g-PB/mmol-Nd.h) (96) 0 100 8.9 5 150 13.3 30 792 70.4 60 783 69.6	rnln (g-PB/mmol-NdA) (%) cist% 0 100 8.9 95.4 5 150 13.3 96.3 30 792 70.4 97.4 60 783 69.6 97.8	min (g-PB/mmol-Nd,h) (%) cis/00 transf00 0 100 8.9 95.4 2.9 5 150 13.3 96.3 2.1 30 792 70.4 97.4 2.0 60 783 69.6 97.8 1.3

重合条件:シクロヘキサン=615g、ブタジエン=135g、ゾイソアテルアルミウムハイ・ライ・→ ブタジエン→NdV。→ゲエチルアルミニウムクロライ・→室温での始成時間

シイソフ・チルアルミニウムハイト・ライト (DIBALH)=2. 4mmol,

プラジェン(BD)=3. 75mmol,

NdV₃=0. 12mmol, ジェチルアルミニウムクロライト*(DEAC)=0. 36mmol,

重合温度=60℃, 重合時間=1時間,

11

						15
	ML ₁₊₄	Mn×10 ⁻⁴	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mn	Т-ор	T _{-op} /ML
比較例1	_	3.9	118.6	30.8	-	-
比較例2	-	8.9	137.1	15.5	-	-
実施例2	43	9.1	92.4	10.1	1,163	27.0
実施例3	44	18.9	157.0	8.3	1,293	29.4
実施例4	43	17.1	135.1	7.9	1,149	26.7

[0065]

* *【表3】

	Aging Time	Activity	Conversion	Micro Structure			
	min	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)	
実施例5	1	792	70.4	97.4	2.0	0.6	
実施例6	2	758	67.4	97.4	1.4	1.2	
実施例7	5	775	68.9	97.5	1.5	1.0	
実施例8	10	783	69.6	97.4	1.7	0.9	

重合条件:シクロヘキサン=615g, プタジエン=135g, DIBALH=2. 4mmol,

BD=3.75mmol, NdV₃=0.12mmol, DEAC=0.36mmol, DIBALH→BD→NdV₃→室温での熱成時間→DEAC(金部で30分開熱成) 運合温度=60[®]C,運合時間=1時間。

[0066]

※ ※ 【表4】

	71								
	ML1+4	Mn×10 ⁻⁴	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mn	T-op	T-op/ML			
実施例5	43	9.1	92.4	10.1	1,163	27			
実施例6	44	18.5	158.9	8.6	1,200	27.3			
実施例7	32	17.5	87.4	5.0	294	9.2			
実施例8	31	19.9	74.8	3.8	161	5.2			

[0067]

★ ★ [表5]

	Polymerization	Activity	Conversion	Mic	Micro Struct	
	Time(min)	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)
実施例9	30	1,100	48.9	97.6	1.5	0.9
実施例10	60	775	68.9	97.5	1.5	1.0
実施例11	120	492	87.4	97.8	1.3	0.9

重合条件:シクロヘキサン=615g, BD=135g, DIBALH→BD→NdVg(室温で5分熟成) DEAC(25分熟成), DIBALH=2. 4mmol, BD=3. 75mmol, NdVa=0. 12mmol,

DEAC=0.36mmol, 重合温度=60℃, 重合時間=変勁

[0068]

☆40☆【表6】

	ML ₁₊₄	Mn× 10 ⁻⁴	Mw× 10 ⁻⁴	Mw/Mn	T _{-op}	T _{-cp} /ML
実施例9	19	15.2	69.9	4.61	188	9.9
実施例10	32	17.5	87.4	4.99	294	9.2
実施例11	49	24.3	96.0	3.96	410	8.4

[0069]

【表7】

14

10						
	Polymerization	Activity	Conversion	Mic	ro Struc	ture
	Temp(℃)	(g-PB/mmol-Nd.h	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)
実施例11	40	592	52.6	97.3	1.7	1.0
実施例12	60	792	70.4	97.4	2.0	0.6
実施例13	80	592	52.6	97.0	2.1	0.9

重合条件: シクロヘキサン=615g, BD=135g,

DIBALH→BD→NdV3→DEAC(室温で30分熟成)

DIBALH=2. 4mmol, BD=3. 75mmol, NdV₈=0. 12mmol,

DEAC=0, 36mmol,

Nd:DIBALH:CI=1:20:3 重合温度=変動,重合時間=1時間,

[0070]

* * [表8]

	ML ₁₊₄	Mn × 10 - 4	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mn	Т-ар	T _{-cp} /ML
実施例11	37	11.2	111.6	9.9	1,255	33.9
実施例12	43	9.1	92.4	10.1	1,163	27.0
字旅例13	46	11.5	119.6	10.4	751	16,3

[0071]

※ ※ [表9]

		* *	[35.9]			
	DIBALH/Nd	Activity	Conversion	Mic	cture	
	Moler Ratio	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	ois(%)	trans(%)	vinyl(%)
実施例14	20	783	69.6	97.8	1.3	0.9
実施例15	30	875	77.8	97,5	1.7	0.7
実施例16	40	958	85.2	97.2	2.1	0.7
实施例17	· 60	892	79.3	96.7	2.3	1.0

重合条件: シクロヘキサン=615g, BD=135g,

DIBALH→BD→NdV3→DEAC(室温で30分熟成)

NdV₈=0. 12mmol, Nd:Cl=1:3, BD=3. 75mmol, DEAC=0. 36mmol,

DIBALH=変動,重合温度=60°C,重合時間=1時間,

[0072]

★ ★【表10】

	ML _{I+4}	Mn×10 ⁻⁴	Mw× 10 ⁻⁴	Mw/Mn	T-op	T-op/ML
実施例14	44	18.9	157.0	8.3	1,296	29.5
実施例15	28	13.5	227.5	16.9	589	21.0
実施例16	15	13.4	95.8	7.2	209	13.9
実施例17	_	7.6	76.0	10.0	_	_

[0073]

【表11】

15

	CI/Nd	Activity	Conversion	Micro Structure		ture
	Molar Ratio	(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	ois(%)	trans(%)	vinyl(%)
比較例3	1	192	17.0	95.3	3,3	1.4
実施例18	3	783	69.6	97.8	1.3	0.9
実施例19	4	675	60.0	97.7	1.4	0.9
実施例20	5	250	22.2	95.1	2.7	2.2

重合条件:シクロヘキサン=615g, BD=135g,

DIBALH→BD→NdV3→DEAC→室温で30分熟成

NdV₃=0. 12mmol, Nd:DIBALH=1:20, DIBALH=2. 4mmol,

[0074]

* * (表12)

	* * [表12]						
	ML ₁₊₄	Mn×10 ⁻⁴	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mn	Т-ср	T _{-op} /ML	
比較例3	-	7.1	43.4	6.1	_	_	
実施例18	44	18.9	157.0	8.3	1,296	29.5	
実施例19	43	15.8	166.0	10.5	1,476	34.3	
実施例20	20	6.4	148.9	23.4	1,327	66.4	

[0075]

※ ※ 【表13】

	W W 1971 01					
	Nd Catalyst	Activity Conversion		Micro Structure		
		(g-PB/mmol-Nd.h)	(%)	cis(%)	trans(%)	vinyl(%)
実施例21	NdV ₈	1,833	64.0	97.1	1.8	1.1
実施例22	Nd(Oct) ₃	650	22.7	96.3	2.2	1.5
実施例23	Nd(Nap) ₃	117	4.1	94.1	3.2	2.7

[0076]

★ ★ 【表14】

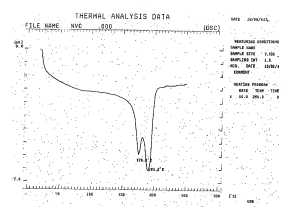
	ML ₁₊₄	Mn × 10 ⁻⁴	Mw×10 ⁻⁴	Mw/Mn	T _{-op}	T _{-op} /ML
実施例21	40	22.2	95.1	4.2	220	5.5
実施例22	17	9.9	68.7	6.9	77	4.5
実施例23	-	8.3	92.3	11.1	-	-

【図面の簡単な説明】

トである。

【図1】本発明の一実施例の(A)成分のDSCチャー

[図1]



フロントページの続き

Fターム (参考) 4J002 AC031 AC032 AC042 4J011 HA03 IB22 PA04 PA76 PC01 4J015 DA05 DA14 4J100 AS02P CA01 CA12 CA14 DA09 DA24 DA40 FA08 FA30

FA34 JA29